This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



特許疗長官 井 土 武 久

1. 発明の名称

住所 磁負県草津市新浜町上家敷 2907

氏名 増

(外/名)

3. 特許出願人 使所東京都中央区日本橋本町4丁目7番地 名称 科研聚化工株式会社

4. ft

居所 東京都千代田区神田鍛冶町1丁目5番地(村山ビル) 既悉 (256) 5 9 8 1 ~ 3

(ほか1名)

5. 添削書類の目録

(1)	朝	紐	4	•	
(b)			b.		•
(3)	50 (B 114	*		::, i
(4)	菱	仼	ĸ	•	• • • • •

1発性の名称

S-トリアジン誘導体並びにその塩の製造法 2 特許請求の範囲

(但し、式中代) は置換基を有し、又は有しな いアルキル基。アリル基。若しくは複素環式残 基 を示 す。)で表わされる選供ジグアニド又 はその塩と一般式

(但し、式中Ra は水紫、電鉄基を有し又は有し ないアルキル基、アリル基若しくは複素周式鉄 基、 X はハロゲンを示す。)で表わされる酸ハ ロゲン化物とを塩基性物質の存在で反応させる ことを特徴とする一般式

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 48 - 28486

43公開日 昭48.(1973) 4.14

21)特願昭 46 - 62744

昭6.(1971)8.18 ②出願日

審査請求

(全5頁)

庁内整理番号

6679 44 6224 44

6224 44

6224 44

10日本分類

16 E472

30 B4

30 BO *30 B5*2

(但し、Ri、Hiは前記のものと同一のものを 示す。)で扱わされる新規化台物であるS-ト リアジン誘導体並びにその塩の製造法。 3.発明の詳細な説明

本発明は一般式

(式中 R, 並びに R, は健換基を有し、又は有し ないアルキル基、アルケニル基。アリル基岩 しくな複素環式残基等を示す。 R. で示される 化合物には、メチル基、エチル基、n-ブロピ iso Mプロピル基、nープチル基、iso-ブチル甚、オ三-ブチル基、オニープチル基、 ベンチル基、ビニル基、n-プロベニル基、 ェーブテニル基、フエニル基、ベンジル基、シ クロアルキル基、ピロール基、ピロリジン。モ ルホリン等の残恙、 4 ーメチルフエニル基、== メチルフエニル基、ァーメチルフエニル基、p-フルオロフエニル基、P-クロロフエニル基、

排册 联48—28486 ②

ァーブロモフエニル差。P-ヨードフエニル差。 οースルフハイドリルフエニル基、 πートリフ ルオロメチルフエニルを、 2,5 ージメトキシフ エニル港。Pーニトロフエニル券、Pーアミノ フェニル基、 2,5 - ジクロロフェニル塞、2 -クロロー6-メチルフエニル基、α-ナフチル 基、βーナフチル基等が挙げられる。R. でぶ される化合物には、メチル基、エチル基、ルー ...プロビル基、 150 ープロビル基、 11 ープチル基、 iso ーブチル基、n-ベンチル基、n-ヘブチ ル基。 ルーオクチル 基、ルーウンデシル基、ルー トリデシル基、n-ペンタデシル基、クロロメ チル茶。プロモメチル基、ジクロロメチル基、 トリクロロメテル基、β-クロロエチル基、α-プロモエチル歴、ビニル歴、ノープロベニル苑、 フェニル甚、。一クロロフェニル基、m-クロ ロフエニル基、P-クロロフエニル基、0-ニ トロフエニル基、m-ニトロフエニル基、p-ニトロフエニル岳、a-ブロモフエニル甚、p. ブロモフエニル巻、 0 -ヨードフエニル甚、 P‐ メトキシフエニル基、3,5ージニトロフエニル 及、メーフエニルエチルダ、ベンジル基、メー フエニルビニール基、メーナフチル基、その他 α位化置換基を有しないアルキル基、ゴービリ ジル素、アミノ基、ジフエニルアミノ基等が挙 げられる。)で表わされる新規化合物であるSー トリアジン誘導体の製造法化関するものである。 本発明は一般大しで表わされる化合物を

一般式 H, - NH - C - NH - C - NH, ···Ⅱ NH NH NH

/但し、式中 R₁ 口上記と同一のものを示す。)で表わされる化台物、あるい紅その塩と一般式 R₂・COX ・・・ ■

(但し、式中 R: は上記と同一のものを示し、X はハロゲンを示す。)で表わされる酸ハロゲン 化物を塩基性物質の存在で反応させてS-トリ アジン誘導体を合成する方法であつて必要に応 しては更にその塩とするものである。

本発明の方法によつて得られる化合物は消炎作用、血管拡張作用、中枢神経抑制作用、抗ウイル

Ma 6

ス作用、抗煙れん作用、血糖減少作用、又は利尿作用等以い生物活性を有する医療として有効な化合物である。又放料として用いられる一般式 || 及び || の化合物に安価に大管に提供され、操作が簡単で工業的に使めて有利である。

する。

本発明の方法によつて製造された一般式 [の S-トリアジン類は遊離塩基として父ロ遊離塩 基を様々の限と反応させて塩の形で使用出来る。 このような塩として用いる便は塩酸、健酸、二 コチン酸、相石酸、メタンスルホン酸等、製薬 上受け入れられる酸である。

以下契範例をあげて本発明を更に具体的に説明するが、本発明の範囲は実施例により限定されるものではない。

(I)アセトン30mに水酸化カリウム5.6gを加え。更に。ートリールジグアニド塩酸塩 //.4gを加えてけん摘状態にし、発熱突滞を防ぐために、容器を氷浴中に健し、ベンゾイルクロライド / 0mlを反応 板中に横下し、容器で映る軽く振り混ぜ 捜押を行い、反応を発するために / ~ 2昼夜 室園に放置した後、反応 板化水を加えて放冶し、析出する結晶を行なりと 酸点 / 50℃の2ーアミノー4ー(。ートル

......

イジノ)~6~フエニル~1,3,5~トリアジ ンユタを得る。これに当動の塩酸を含む俗散 を加えると塩酸塩を得る。

- (2)アセトン30mに水板化カリウムダる8を川 え、東にフェニルジグアニド塩放塩5.35% を加えて低り混ぜ、氷冷しながら塩化アセチ ル4毗を摘下しる歴夜室盤に放置した後、水 を加えて放冶し、結晶を遮取してメタノール "。とジオキサンより冉結晶を行なうと敏点179 τ の 2 - アミノー 4 - アニリノー. 6 - メチル - 1, 3,5-トリアジン39を得る。これに 当似の確認を含む格板を加えると硫酸塩を得 8.
- 131アセトン30以化水酸化カリウムダンタを加 え、更にァーフルオロフエニルジグアニド塩 放塩599を加えて扱り混ぜ、氷冷しながら ベンゾイルクロライド? 5mを椅下し、2昼 夜放置した後水を加えて放冷し結晶を避収し n -ブタノールより丹結品を行なうと。 触点 / 14 0 0 ユーアミノー4 (p - フルオロア

刊月 明48--28486 (3)

ニリノ)ー6・フェニルー /, 3, 5 ~トリアジ ンス59なりゅ。これに当気のニコチン酸を 含む俗様を加えるとニコチン酸塩を得る。 (4)アセトン30配に水板化カリウムダユタを加

- え、史代 2,4 ージメトキシフェニルジグアニ ド海偃塩ム99を加えて飯り花せ、氷冷しな がらプロピオニルクロライド3毗を摘下し、 2.昼夜室温に放置した後水を加えて放冷し、 結晶をメタノールとジオキサンの混合品媒よ り史に『ープタノールより再結晶を行なうと 敵点163でのユーアミノー4-(2.4 -ジメトキシアニリノ)-6 - エチルー /, 3, 5 ートリアジンス59を称る。これに当位の酒 石酸を含む俗板を加えると酒石取塩を得る。
- 57 セトン30m 水酸化カリウム429を加え、 更にαーナフチルジグアニド塩酸塩ム59を 加えて振り促ぜ、氷冷しながら、プロピオニ ルクロライドJ毗を摘下し、1昼夜窒温に放 難した後、水を加えて放冷し、粉晶をメタノ ール。ジオキサン 混合俗鰈より再結晶を行な

うと触点コノリでのユーアミノー4ー(αー ナフチルアミノ) - 6 - エチルー /, 3, 5 - ト リアジンチ59を作る。これに当日のメタン スルホン酸を含む裕蔵を加えるとメタンスル ホン解悩を得る。

- (6)アセトン30 atに水酸化カリウム 4.29 を加 え、史に。-トリール・フェニルジグアニド 塩酸塩578を加えて掘り混せ、氷冷しなが ら、アクリル酸クロライド5㎡を椅下し、2 歴夜室温に放置した谈、水を加えて放冷し、 結晶 セューブタノールより再結晶すると敵点169 とのユーアミノー4 - (o - トルイジノ) -6 - ビニルー 1, 3,5 - トリアジンユタを得る。 これに当位の塩酸を含む俗散を加えると塩酸 塩を持る。
- 们無水エタノール 2 5 xt 中に水酸化カリウム 4.2 チャ加え、更にァーニトロフエニルジグアニ ド塩銀塩ム59を加えて、容器を氷浴中に侵 し、アセチルプロマイドススポを筒下し、軽 く眠り促ぜた後、50~60℃勤於中で3時

間加熱撹拌を行ない。ノ延夜室盤に放置した 後、反応数に水を加えて放命し、折出する結 品を遊取して、ループタノールより再結晶を 行なりと触点!ククでのユーアミノー4ー (ァーニトロアニリノ)-6-メチル-1,3,5 ートリアジンスロチを得る。 これに硫酸を含 む形板を加えると硫酸塩を得る。

個無水エタノール 2 5 ml 中に水盤化カリウム4.2 タを加え、更たβーナフチル・ジグアニド塩 飲塩ム68を加え、容器を氷浴中に侵し、べ ンゾイルブロマイド5配を筒下し、振り混ぜ、 50℃勘俗中で/時間加熱を行い、/昼夜室 似に放置した後反応数に水を加えて放冷し。 析出する結晶を遮取し、メタノール中で活性 **炭処理をした結晶をホープタノールより再結** 品を行なうと、融点!73~5℃のユーアミノ - 4 (タ - ナフチルアミノ) - 6 - フェニル - 1, 3,5 - トリアジンユ39を待る。これに 当位のニコチン型を含む俗板を加えるとニコ チン酸塩を得る。

00 アセトン3 O 配中に水酸化ナトリウム3 5 5 を加え、更に P ーフルオロフエニルジグアニド塩酸塩5 9 5 を加え、容器を氷船中に役し軽く振り乱ぜながらベンゾイルブロマイド 5 配を簡下し、約 6 5 時間窒温に放置後、水を加えて放冷し、析出する結晶を建取し、 n ーブタノールより再結晶を行なうと、 融点 1 7 3 での 2 ーアミノー 4 ー (P ーフルオロアニリノ)

析出する結晶を悪取し、ロープタノールより 内結晶を行なうと破点 200 での 2 ー アミノ ー 4 ー (p ー トルイジノ) ー 6 ー (3 ー ビリ ジル) ー 1, 3.5 ー トリアジン / 身を得る。 これに当社の銃像を含む格赦を加えると銃像 塩を得る。

00 アセトン 3 O 配中に水酸化カリウム 4 2 9 加 え、更にフェニルジグアニド塩酸塩 5 4 9 を

02 無水エタノール 2 5 配中に水酸化カリウム 5 9 を加え、更にアートリールジグアニド塩酸塩 5 7 8 を加え、容器を氷浴中に侵し、軽く振り混ぜながら、ニコチン酸クロライド塩酸塩 4 5 9 を加えた後、5 0 ~ 6 0 ℃ 湯浴中で 3 時間加熱する。 / 昼夜放置後、水を加えて

加えて配摘し、水布中で振り乱せながら、ペンソイルクロライドルでを納りし、約65時間別型で放躍後、水を加え、折出する結晶を超取し、n-ブクノールより再結晶を行なりと融点!98でのユーアミノー4・アニリノー6ーフエニルー1、3、5ートリアジン29を得る。これに当量の過程限を含む揺板を加えると適石銀塩を得る。

上述の各実施例に於ける生成物の元素分析値を 示すと次表の通りである。

表 ; 元聚分析值

災約例為		理論值例	更終個例
(1)	Cia His NsELT		
	C.	6930%	69.16%
	н	545%	5.62%
	N	2525%	25.09%
(2)	Cio Hi, N, ELT		
	C	6415%	64087
	н	578%	5.9 2%
	N	29.93%	29.68%

٠	

	•		No is			. 0.00	48 2 3 7 8 6 6 (5)
(3)	U H N. FELT		1 1	(8)	Ci His No ELT		
1	C	64.05%	64.20%		C	75.40%	75.96%
	н.	4:30%	4.45%		H	4.28 %	432%
	N	2490%	24.94%	-	И	19825	19.64%
	F	675%	66/2	CO	Con Hio No Br ELC		1
(4)	C1, H1, N, O2 ELT				С	4 2.8 8 %	42678
İ	C	5671%	5688%	ł	н [3.60%	3.80%
j	н :	. 623%	647%	1	N	25.00%	25.11%
	N	25.44%	25.4/%		B+	28.52%	2872%
	. 0	11.62%	11.35%	00	UISHIZNSFELT		
· · · (5)·	C19 H1: Ns ELT				C	64.05%	63.87*
	C	67.40%	6285%		н	430%	4.14%
	1	5.70%	5.6 2.4	İ	и	2440%	2463%
	и	2640%	26.43%		F	67.5%	688%
, fris	Cialianis ELT			00	C1, H1, No ELT		
I	C	63.42%	63.72%	!	С	63.62%	63.39%
1	н	5.77%	5.7-2%	1	н	4.58%	4.60%
	N	30.81%	30.78%		N	31.80%	3/62%
(7)	C. H. O No Co LUT			02	Uis Hi. No ELT		
	С	4878%	49.06%		С	6473%	64.88%
	н	4.09%	4.39%	1	н	5.07%	4.84%
1	и	34/3%	34.17%		N	30.20%	29.99%
U	0	13.00%	1279%	1			1

1017

03	Cis Hi, No Fs といて	も前記以外の発明者、代理人											
	C	54.2.2%	54.50%	(1) 発	191	岩							
	н	3.34%	3.4.4%		(19) i	r ti	4*/>ト 的京都	市来山区	山科大	***** 笔数	マジナノ 辻伽	749 [8 Hi	他
	N	25.29%	25.17%		凡名	*	or or j⊈j	サガ	カリ				
	F	17.15%	1230%	•	- 4 13	"	,-,	AT.	N.				
06	Uis Hio No ELT			(2)代	理	٨.							
	c	68425	6834%		Kiħ	東京: 村に	部で代し	B区种田 電温	数 冶 町	159	1570	i他 ~3	
	H	4.48%	5.09%						-		•	Ū	
	И	2606%	26.48%		代名	(43	(11)	拼焊出	Ш	8H	äξ	九.	Ī

特新出题人

科研聚化工株式会社

特許出顧人代理人

ய # Æ %

特許出越人代理人

-687-

THIS PAGE BLANK (USPTO)